IMPROVING METHOD FOR ABSORBABILITY OF SLIGHTLY SOLUBLE DRUG

Publication number: JP57026615 (A) Publication date:

1982-02-12

Inventor(s):

KIKAZAWA KAZUO; MARUYAMA KOUICHI; WATANABE

Also published as:

🛅 JP1006174 (B)

JP1586708 (C)

KAZUO; TANAKA JIYUN; KOYAMA OSAMU +

Applicant(s):

GRELAN PHARMACEUTICAL CO+

Classification:

- international:

A61K47/42; A61K9/14; A61K47/00; A61K47/42; A61K9/14;

A61K47/00; (IPC1-7): A61K9/14; A61K47/00

- European:

Application number: JP19800099797 19800723 Priority number(s): JP19800099797 19800723

Abstract of JP 57026615 (A)

PURPOSE:To increase the dissolution rate of a slightly soluble drug and improve the absorption and the bioavailability, by adding a soluble protein to the slightly soluble drug, and pulverizing the protein and the drug simultaneously. CONSTITUTION:A soluble protein is added to a slightly soluble drug, e.g. phenytoin, sulfisoxasole or phenacetin, and both are pulverized simultaneously. Gelatin, lysozyme or albumin may be preferred as the protein. A hydrophilic high polymer, e.g. polyvinylpyrrolidone or methyl cellulose, is added and pulverized simultaneously to further improve the dissolution rate of the drug. The resultant pulverized substance is then formulated into a powder, granule, tablet or suppository and used. The dissolution rate of the drug is remarkably improved compared with that of the individual drug, and improved drug effect can be produced even in a small amount of the drug.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

09 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

0公開特許公報(A)

昭57—26615

(1) Int. Cl.³A 61 K 9/14// A 61 K 47/00

識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C ❸公開 昭和57年(1982)2月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

の難溶性薬物の吸収性改善方法

创特

图55-99797

❷出

昭55(1980)7月23日

砂発 明

督 気賀沢和雄

東京郵世田谷区野沢 4-15-7

-701

@発 明 者 丸山孝一

町田市鶴川 5 - 6 - 2 - 6 - 50

3

@発 明 者 渡部一夫

川崎市幸区戸手2-3-2

@発 明 者·田中洵

多摩市落合 4 - 2 - 3 - 403

⑩発 明 者 小山修

多摩市落合 3-2-11-407

⑪出 願 人 グレラン製薬株式会社

東京都世田谷区野沢三丁目3番

9号

砂代 理 人 弁理士 草間攻

1. 発明の名称

動物性楽物の表収性改善方法

2. 特許請求の範囲

- (4) 難適性薬物に可能性蛋白質を軽加して共物 砕することを特徴とする医薬品の処理方法。
- 財 可害性蛋白質がゼラチンである特許請求の 範囲第1項に記載の低緊品の処理方法。
- 図 可害性蛋白質がリゾナームである特許請求 の範囲第1項に記載の胚裏品の処理方法。
- (4) 可害性蛋白質がアルブミンである特許請求 の範囲供1項に記載の歴裏品の処理方法。
- 図 勤務性集集に可替性蛋白質と要水性高分子 物質を添加して共物砕することを等象とする 原本品の低温方法。
- 80 可存性蛋白質がゼラテン、リゾテームある いはアルブミンである等許額求の範囲第5項 を記載の服賞品の処理方法。

(7) 製水性高分子物質がポリビニルピロリドンあるいはメチルセルロースである特許請求の範囲第5項に記載の医薬品の処理方法。

3. 発明の評価な説明

本発明は可診性蛋白質を用い、脂肪性寒物の 溶出速度を改善内上させることにより、その寒 物の良収改善、bioavailability (生物学利用 能)の改善を行なう処理方法に係り、さらには、 飲剤・製色剤・穀剤・カブセル剤・虫剤・シロ ップ剤等の製剤の排出速度を向上させ、bioavailabilityを改善した製剤の製造方法に関 するものである。

従来より、医薬品の前化智における表収は、 剤形により大きく影響される場合が多い。 実際 に 医薬品を投与した場合、 薬効発現の程度ある いは薬効発現開始時間が表収によって支配され るのは、 その医薬品の 溶解性に関連のある場合 が極めて多い。 このような何は、 各種の間溶性 薬物、 すなわち溶解性による血中濃度の高まり

計原昭57-26615 (2)

が扱 収 過程の 作 速 設 階 に た り 得 る よ う な 裏 物 に つ い て は 、 そ の 神 解性 を 改 善 す る こ と に よ り 吸 収 に 大 き な 蓋 が で て く る こ と が み ら れ る 。 そ の た め に 、 無 様 性 楽 物 の 裕 解 性 を 改 善 す る た め に 、 か る い は 徳 解 し た り 、 あ る い は 徳 解 し や す か 水 密 性 の 塩 の 形 に 時 帯 す る 方 法 が と ら れ て い る が 、 こ れ ら の 方 法 で は 音 解 速 度 の 増 加 に 限 界 が あ り 、 充 分 た も の で は た か っ た 。

最近に至り、厳神性寒物の神解速度を増加せ しめるためにβ-1、4-グルカン(以下、結 品セルロースという)と共歓砕し、非品化する ことにより神解速度を増加せしめる例もなされ ている(特別昭51-32719)。

本発明者らは、難害性悪物の諸原返度を増加 させるべく数々検討した結果、可害性蛋白質を 用い典粉砕することにより経療速度に着しい増 加効果がみられるとともに、生物学的利用能を 改善することを見出し本発明を発成させた。

その評価を述べれば、維持性薬物として知ら

その結果、フェニトイン単独の粉砕物に比べ、 セラチン、リソナーム、アルブミン、結晶セル ロース、メチルセルロース、ヒドロキンプロピ ルセルロース、サイタロデキストリン、ポリピ ニルピロリドン、ポリエチレングリコールとの

共粉砕物は、フェニトインの直解速度を増加することが認められたが、とりわけセラテン,リソテーム,アルブミン等の可能性受白質に考しい 連無速度の増加する効果が認められることが 相関した。

その具体例として、フェニトインかよび可接性蛋白質の一つであるゼラナンとの共物件による簡単速度の変化を図示した第1回かよび第2回を引きると、(イ) はフェニトインル単数分析の日本薬局方別する簡単に変更自動をであり、(ロ) は従来より知られている結晶をルルを分子によりは変更の共和のでは重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトイン1重量部とフェニトインの海解率では、

フェニトイン単数登砕物 に比しゼラチンとフェニトインの共登砕物が着 しく速やがであることが重解される。

次に、葦港位裏物の存所選皮の向上は、葉物の吸収、生物学的利用能を改善することは知り

特開昭57-26615(3)

れているが、本苑男の難想性楽物と可提性要白 個との共動跡をおいても表収をよび生物学的 利用他の改善が認められることを確認した。 すなわち、顕著性薬物としてのフェニトイン単 放、可將性蛋白質としてのゼラチンと1 重量部 より重量部、1重量部に4重量部の共和発物2 種類、さらに結晶セルローズとの1重量部;9 重量部の共動砕物の計も種類の検体を用い、大 に経口投与使フェニトインの血管中の濃度を調 定した。その結果を第6因に示した。因からも 明らかた如く、共動発動の投与後の鉄収速度は、 フェニトイン単独に比し着しく増大し、なかで もピラチンとの共勢砕物が最も良好な結果を示 している。また、最高血中装度値に進する時間 も良好なもので、生体内においてすみやかに効 果の発現が期待される。 このゼラチンとの共称 砕物は、従来知られていた結晶セルロースとの 共設許衡化比較し、血中機度値にかいて約3倍 程度の値を示しており、本発明方法により得ら

従って、従来吸収の基さから高用量の薬物を 必要としていた場合であっても、本発明の処理 手段を用いることにより、低用量で同様の薬効 が期待し得るという優れた利点がある。

本発明でいう可溶性蛋白質とは、水溶性蛋白 質と同様であり、そのような蛋白質ならば任意 化使用し得るが、とりわけせラチン・リゾチー ム、アルブミン、カセイン、股脂粉乳等の蛋白 質が好ましい。とこでいうゼラチンとは、動物 の骨、皮膚、じん帯もたは腱を硬またはアルカ リ処理して得られる狙コラーゲンを水で加熱値 出して襲したものであり、医薬品の製剤材料と して許客できるものであればいずれのものでも よい。なる本明細書においては、セラチンの処 理手段の相違により、アルカリ処理したものを ゼラチンB、 酸処理したものをゼラチンAとし てある。また、リゾナーム,アルブミンは即白 由来のものが良く知られ、リソチームに関して はその塩の形寸なわち塩化リンテームとして用 いることもできる。さらに食品として汎用され

る着乳製品で可容性蛋白を含有する、例えば脱 動粉乳等は観形所としても好ましい。

れる共都砕物の効果は特に優れたものといえる。

本張明で用いられる趣辞性集物と可语性蛋白質との混合比率の変化にともなう薄解速度の逆については以下のとおりである。すなわち、可溶性蛋白質としてゼラテン、難溶性薬物としてフェニトインを用い、フェニトインの含量を5%、10%、20%、30%、40%、50%、75%になるように調整して共野砕処理を行なったところ、表1の結果を得た。

表 1 各種混合比率による治解速度の変化

海豚時間 7.5分 97 96 31 26 19 12 4 15分 97 98 38 29 24 18 7 30分 99 99 52 35 31 21 14 60分 100 100 54 39 35 26 23 90分 100 100 58 43 38 31 30										
フェニトイン含量 (%) 5 10 20 30 1 50 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75 75	混合比 フェニ	トイン (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
海海時間 7.5分 97 96 31 26 19 12 4 1 5分 97 98 38 29 24 18 7 3 0分 99 99 52 35 31 21 14 6 0分 100 100 54 39 35 26 23 9 0分 100 100 58 43 38 31 30	45	チ.ン (%)	95	90	80	70	60	50	25	o
15分 97 98 38 29 24 18 7 30分 99 99 52 35 31 21 14 60分 100 100 54 39 35 26 23 90分 100 100 58 43 38 31 30	フェニトイン	金量 (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
30分 99 99 52 35 31 21 14 50分 100 100 54 39 35 26 23 90分 100 100 58 43 38 31 30	海祭時間	7.5分	97	96	31	26	19	12	4	1
5 0分 100 100 54 39 35 26 23 9 0分 100 100 58 43 38 31 30		15分	97	98	38	29	24	18	7	4,
90 分 100 100 58 43 38 31 30	٠	30分	99	99	52	3,5	31	21	14	6
i	_	6 0 2	100	100	54	39	35	26	23	23
	-	90分	100	100	58	43	38	31	30	28
1 2 0 9 100 100 51 47 40 37 35	_	120分	100	100	51	47	40	37	35	34

被解量 (%)

その結果より明らかなかなかない。 合量が5%と10%までの容解とない。 を対する、明らかでの容解とないのでは、 をはないでのでは、 をできるが、 をできるが、 できるが、 できるができる。 できるが、 できなが、 できるが、 できるが、 できるが、 できるが、 できるが、 できるが、 できるが、 できるが、 できなが、 でき

表2 各種混合比率による耐無速度変化

進合比 フェ	ニトイン (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
塩化	11/4-4(%)	95	90	80	70	60	50	25	0
フェニトイン	含量 (%)	5	10	20	30	40	50	75	100
商祭時間	7.5分	100	100	78	65	54	50	31	1
-	15分	100	100	85	7 2	59	53	35	4
-	30 9	100	100	91	78	63	57	37	•
-	809	100	100	95	81	65	61	38	22
	90分	100	100	95	82	67	62	38	26
-	1 2 0 分	100	100	96	84	68	62	39	34

排 祭 量(%)

さらに他の最適性薬物として新規消失拡高剤として効果が期待される3ーメテルー3ー(4ー(1ーオ中ソー2ーイソインドリニル)フェニル]ビルビン酸アミド(以下MIPと略配する)に対する可存性蛋白質としてのゼラチンの

混合比に⇒ける前解進度は表ろのようになる。

表3 各種混合比率による破解液度変化:

遇1	A	比	м	I	P	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
			Z	5	ナン	(%)	95	90	80	70	60	50	25	0
M	I	P	含	1	t	(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
	Ħ	*	N		7	.5分	49	48	В	7	5	4	2	0.6
					1	5分	52	50	11	10	7	6	3	0.8
			_		3	0分	50	45	14	12	9	8	5	1.0
			_		6	0 🖈	48	44	16	15	12	11	7	1.2
			_		9	0分	46	4.2	17	16	14	13	9	2.0
]	2	0.59	43	40	10	17	15	14	10	2.6

務解量(%)

以上表 1 ~ 3 の結果からみれば、可適性蛋白質との共物件により密解速度を促進する場合には、実質上共物砕される薬物と可溶性蛋白質と 2000 の比には限定すべき範囲は存在しない。要は溶 期間857- 26615(4) 第憲度の促進効果をどの程度にするかによって、 混合比率を適宜選択し得ることになる。

可兼性蛋白質との共散砕物においては、単数 粉砕物と異なり粉砕により粒子の番組化された 集物粉粒体が、可器性蛋白質との相互作用によ り、楽物粉粒体の再級集が阻害され、微細化。 奔鼻化が促進されるためと推察される。 この点 に関し、セラテンとフェニトイン。HIPそれ ぞれの共智砕物にかいて、フェニトイン , MIP の含量が10%以内のものについてはX離回折 によって非晶化が確認され、あわせて音解速度 も若しく促進されている。この共粉砕物化かい ては示差走査急量計の調定ですでにフェニトイ ンあるいはHIP握有の酸解温度表彰ピータが **情失している事実を考えれば、単に混合した物 質と共都砕した処理物の問題は物理化学上明確** な差異があり、被解選度上に影響を与えるもの といえる。ただ、フェニトインの含量が増加す ると前解速度にそれほどの躯体効果が認められ なかったのは、可能性蛋白質の薬物に対する表

着能力が不足するものと思われる。

・本発明者らはさらに離消性集物の密解速度の 低い可消性蛋白質の認加質域において、観水性 高分子物質を能加し、共粉砕することにより指 解速度が促進することを見出した。たとえば、 フェニトインの含量を20%とし、セラチン ポリピニルピョリドンを等量 版加し共粉砕を行 なったところ、フェニトインの含量が20%で セラチンのみを振加し共粉砕した物よりも著し く無解液度が増加した。

また、フェニトインの含量を 3 0 %とし、ゼラテンとメテルセルロースを等量 抵加し共設 砕した物にかいても、フェニトインーゼラテンーポリピニルピロリドンの共設 砕物と同様な結果を得た。

第3回をもって説明すると、(イ)はフェニトイン1重量部とゼラチン4重量部の共物評価、(ロ)はフェニトイン1重量器とゼラテン2重量部とボリビニルビロリドン2重量部の共物評価、(ハ)はフェニトイン1重量器とゼラテン2重量

部とメチルセルロース2重量部の共動体的のモニれぞれの前層速度自動である。いずれもフェニア・化量水性高分子物質であるポリピニルビッチを製水性高分子物質であるポリピニルビスを動力して共発のようが増加して大力を表現であることにより、フェニトイン・マンの場合により、アルブミンになっている。同様のことはセラチンに限らず、他の可能性蛋白質にありゾチーム。アルブミンにかいても観察された。

特爾昭57-26615(5)

上述した可善性要白質と難博性裏物との共粉砕物は、適当な軟形刻。基別、崩集剤、結合剤あるいは溶剤を能加配合すれば、通常の方法により飲剤、細粒剤、カブセル剤、顆粒剤、錠剤、トローチ剤、シロップ剤、坐剤、軟膏剤、パップ剤、リニメント剤、パスタ剤等に応用することができる。

9 0 0 写をとり、自動乳体(日陶料学製)を用いる時間共動砕を行なった。 X 銀回棚の結果からフェニトインの結晶性のピークを示さなかった。第 8 図 にフェニトインとゼラチンの混合物の共物砕能 (1) と共粉砕後 (ロ) の X 銀回棚の間定結果を示した。

X銀回酬御定条件かよび装置

Target: Cu , Filter: Graphite Voltage: 30KV , Current: 45mA

理学電摄製 X 銀母醫 装置:

ガイガーフレックスRADTA型

共物幹舶の背無速度調定は以下のようにして 行なった。

内容量1 0 0 0 ml のピーカに試験板として日本祭局方祭 I 版 かよ び第 II 板を 5 0 0 ml 入れ、3 7 士 1 ℃に優った状態で共移砕物 2 5 0 mlを投入し、一定回転(1 5 0 rpm)で提拌しつつ一定時間毎にサンプリングを行ない。メンプランフィルター(富士写真フィルム製、0.2 2 ml)であ返した。ろ数よりフェニトインをクロロホ

本発明でいう機能的粉砕は、ポールミル、ハ ンマーミル、振動ミル、ちいかい機、自動乳体 かよび他形式の粉砕あるいは単砕根を用いて乾 式あるいは歴式共粉砕することができる。

以下に実施例をもって本発明を説明する。

突旋倒 1

抗テンカン裏のフェニトイン(日本裏局方規 ・格品)100mとゼラテン(官観化学製)

ルム抽出し、ガスクロマトグラフィー(島東ガスクロマトグラフ4BM型)により定量した。 確定条件は以下のとかり。

カラム: 5 % OV-17on Chromesorb
W.AW-DMCS

カラム程度に110~230℃。

- 昇電分析(10 U/min).

検出器程度: 2 5 0 T

検出器:アルカリ炎イオン化検出器

キャリヤガス:金素 4 0 ml/min

H. 化量: 2 2 = / min

air 佐量: 4 0 0 = / min

その結果を第1回かよび第2回に示した。 また、フェニトインと結晶セルロース(1:9) の共製砕物も同条件で製造し、その音解速度も 同様に制定し示した。

突施例 2

フェニトイン (実施例1と同じもの) 2 0 0 電、セラテン (実施例1と同じもの) 4 0 0 電

特開昭57-26615(6)

sとびポリピニルピッリドン (Badische Ani Lin and Soda - Pabrik A O製,K - 9 0) 4 0 0 年を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。この共粉砕物について簡解速度調定を実 第何1 と同様な方法で行ないその結果を第3 図 に示した。

あわせてフェニトインーゼラデン(I:() の共歓砕物についても結果を示した。

実施例 3

フェニトイン(実施例1と同じもの) 200 電、ゼラチン(実施例1と同じもの) 400 電 かよびメチルセルロース(信館化学製メトロー メSM400) 400 電を自動乳件を用いる時 間共粉砕を行なった。この共粉砕物について溶 構速度棚定を実施例1と同様な方法で行なった 結長を第3回に示す。

実施例す

サルファ朝であるスルフイソキサゾール(日

す。

たか、スルフイソキサゾール - 結晶セルロース(1:9)共粉砕物,スルフイソキサゾール単数粉砕物のそれぞれの溶解速度を合せて図示する。

突着何 5

3-メチルー3-〔4-〔1-オキソー2-イソインドリニル)フェニル〕ビルビン関下に ド(以下 M I P と配す、 出版人合成品)100 にとゼラチン(実施例1と同じもの)900年 を自動乳鉢を用いる時間共粉砕を行なった。 この共粉砕物については、 X 兼回額の結果、結晶性のピークはみられなかった。 第9回にその結果を示す。このものの溶解速度制定は以下のようにして行なった。

内容量1.000mmのピーカに日本薬局方篇単 減500mを入れ、37±0.5℃に保ち上記共 粉砕物を投入し、一定速度(150rpm)にて 提枠を行ない、一定時間毎にサンブリングを行 本裏局方規格品)100 mをセラチン(実施例 1と同じもの)900 mを自動乳鉢を用いる時間共物砕を行なった。示差走査熱量計により調定したところ、スルフイソキサゾール固有の融解器度(融点)での融解熱はみられず、完全に非晶化した。

示差走を熱量計の制定条件をよび装置

Temp. Rate : 1 0 C/min

Range : 4 mCal/sec

選学電機製TG-DSC額単型 数 共物研の商解速度制定は以下の なった。

内容量500mlのピーカを用い、試験楽として特製水250mlを入れ、37±1 Cに保ちながら共粉砕物50mを投入し、150rpmで提择し、一定時間毎にサンブリングを行ない、メンブランフィルター(実施例1と同じもの)で
ろ過、ろ版を10倍に特製水で名訳し、分光光度計(日立製124型)を用い260nmにかける吸光度を報定した。その結果を無4因に示

なった。サンプリング版はソンプランフィルター(実施例1と同じもの)を用いろ通し、ろ意をクロロホルム抽出し、分光光度計(日立製124型)を用い274 nm における数光度を調定した。その結果を第5回に示す。

なか合せて以1P単数粉砕物の耐解速度を図示する。

突蓋何 6

フェニトイン(実施例1と同じもの)100 モと塩化リゾナーム(長瀬産業製)900 日を 自動乳体を用いる時間共砂砕を行なった。この 共粉砕物については、X額回層の結果、結晶性 のビークを示さなかった。また、溶解速度制定 は実施例1と同様の方法で行ない、第5回の結 果を得た。

突 单例 7

MIP (契施例 5 と同じもの) 1 0 0 年と塩化リンチーム (実施例 5 と同じもの) 9 0 0 年

特開昭57- 26615(7)

を自動乳体を用いる時間共投資を行なった。 このものについては各種機器構定の結果、非晶 化が進行してかり、その世解速度構定は実施例 5と同様に行ない第5回の結果を得た。

次に上記実施例で得られた共敬砕御の血中機 度制定を記す。

投与前一层夜絶女させたビーグル大に、体重 知当りフェニトイン15 年になるよう共務 報 あるいは単数 新砕物をオプラートに包み、経行 投与した。投与後一定時間毎に採血し、血情 1.0.ml について flash - heater methylation を用いたガスタロマトグラフィー法に従 いフェニトインの未変化体の定量を行なったが なか、 検出個には アルカリ 委イオン 化検出 優先 を用した。なか何定条件は実施例1の何定条件 と同じである。その結果を集る図に示す。

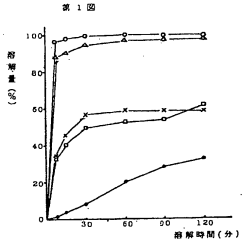
可様の血中濃度 を、ビーグル犬を用い MIPの共粉砕物について行ない、第7回の結 号を帯た。

4. 図面の簡単な説明

第1図~第5図は各共粉砕物の標案速度測定 の結果を図式化したものであり、第6図~第7 図は共粉砕物の血中機度の結果である。 また、第8図~第9図はX線回翻図を表わす。

> 等許出版人 グレラン製 書株式会社

代理人 . 弁理士 草間 攻



日本薬局方第Ⅱ板

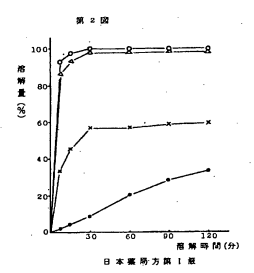
(1) --- フェニトイン単独粉砕物

(ロ) -=- フェニトイン:結晶セルロース=1:9

(ハ) -0- フェニトイン・セラチンB=1:9

(ハ) ―4. フェニトイン:ゼラチンA=1:9

(ニ) -ロー フェニトイン: ゼラチンB=1:4



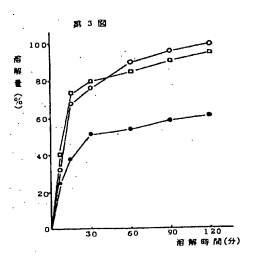
(4)--- フェニトイン単独制砕物

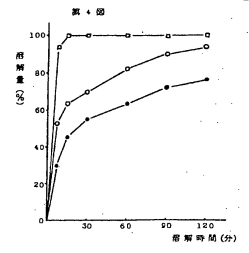
(ロ)-*- フェニトイン:結晶セルロース=1:9

(ハ)ーロー フェニトイン・ゼラチンB=1:9

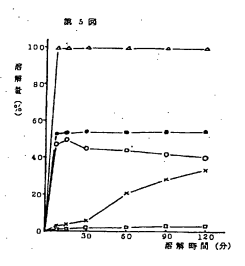
(A)-a- 7==+42:45+2A=1:8

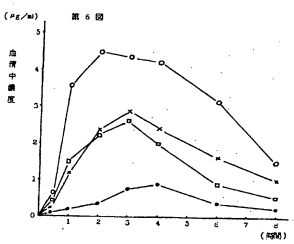
特開昭57- 26615(8)





- (イ) --- フェニトイン:セラテン=1:4・
- (ロ)ーOー フェニトイン: ゼラチン: ポリビニルピロリドン
- (ハ) ---- フェニトイン : ゼラチン : メテルセルロース = 1 : 2 : 2
- (イ)--- スルフイソキサゾール単独粉砕
- (ロ)-ロー スルフイソキサゾール:終品セルロースニ1:9
- (ハ)-ロー スルフイソキサゾール:ゼラチン=1:9





- (1)-o- MIP: # > + v= 1:9
- (ロ)-e- MIP:塩化リンチーム=1:9
- (ハ)-ロ- MIP単独粉の
- (二)-40 フェニトイン:塩化リゾナーム=1:9
- (ホ)ーベー フェニトイン単独粉砕

- (1) -0- フェニトイン:ドラチンロー1・0
- (ロ) -*- フェニトイン:結晶セルロースニ1:9
- ハ) -p- フェニトイン:ゼラチンB=1: (
- (二) --- フェニトイン単独粉砕

特開昭57- 26615(9)

第7图 (ng/ml) 300 血 情 中 最 200 取

- (1)-o- MIP: #5+>=1:0
- (D)-X- MIP: / f N t N D X = 1:1
- (ハ)-#- M 1 P 単独粉的

寒 8 図

10 20 (°)

- (イ);フェニトイン単独粉砕物
- (ロ);フェニ had ン:ゼラチン=- 1: 9 共紛砕物

1. M. M. (.)

- (イ); M J P : ゼラチン= 1 : 9 共粉砕物
- (ロ); M J P ごセラチン=1:9 単純混合物

20(*)

(小);M I P単独粉砕物